

(19)



JAPANESE PATENT OFFICE

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: **09301963 A**(43) Date of publication of application: **25 . 11 . 97**

(51) Int. Cl.

C07D277/34
A61K 31/425
A61K 31/425

(21) Application number: **08147935**(22) Date of filing: **17 . 05 . 96**(71) Applicant: **KYORIN PHARMACEUT CO LTD**

(72) Inventor: **KINOSHITA SUSUMU**
NOMURA MASAHIRO
AWANO KATSUYA
MURAKAMI KOJI
TSUNODA MASAKI

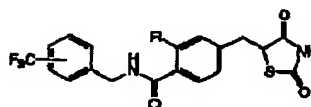
(54) **N-BENZYLDOXOTHIAZOLIDINYLBENZAMIDE
 DERIVATIVE AND PRODUCTION THEREOF**

(57) Abstract:

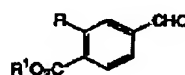
PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject new compound having an excellent blood sugar lowering effect and a lipid lowering effect, and also a high safety, and useful for improving diabetes mellitus e.g. non-insulin dependent type diabetes mellitus and hyperlipidemia.

SOLUTION: This N-benzylloxothiazolidinylbenzamide derivative is a compound of formula I (R is H or a 1-3C alkoxy) or salt thereof, e.g. N-(2-trifluoromethylbenzyl)-4-(2,4-dioxothiazolin-5-yl) methylbenzamide. The compound of the formula I is obtained by reacting 2,4-dioxothiazolidine with a compound of formula II to obtain a compound of formula III, hydrolyzing the compound, then reacting with trifluoromethylbenzylamine to obtain a compound of formula IV and then reducing the obtained compound.

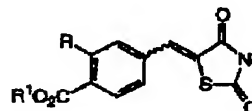
COPYRIGHT: (C)1997,JPO



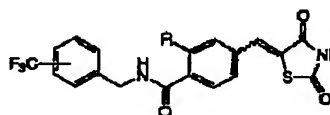
I



II



III



IV

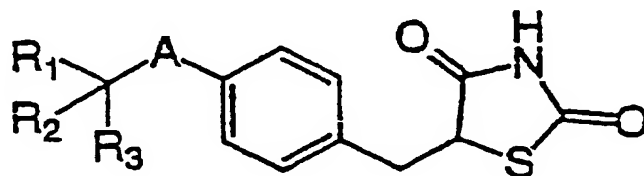
PCT

世界知的所有権機関
国際事務局
特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類6 C07D 277/34, A61K 31/425	A1	(11) 国際公開番号 WO97/32863 (43) 国際公開日 1997年9月12日(12.09.97)
<p>(21) 国際出願番号 PCT/JP97/00639</p> <p>(22) 国際出願日 1997年3月3日(03.03.97)</p> <p>(30) 優先権データ 特願平8/51532 1996年3月8日(08.03.96) JP</p> <p>(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) 鳥居薬品株式会社 (TORII PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP] 〒103 東京都中央区日本橋本町三丁目4番1号 Tokyo, (JP)</p> <p>(72) 発明者; および</p> <p>(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ) 平良盛三(TAIRA, Seizo)[JP/JP] 〒261 千葉県千葉市美浜区幸町2-19-10 Chiba, (JP) 杉本 篤(SUGIMOTO, Atsushi)[JP/JP] 〒299-32 千葉県山武郡大網白里町上谷新田408-32 Chiba, (JP)</p> <p>(74) 代理人 弁理士 浅村 皓, 外(ASAMURA, Kiyoshi et al.) 〒100 東京都千代田区大手町2丁目2番1号 新大手町ビル331 Tokyo, (JP)</p>	<p>(81) 指定国 AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, HU, IL, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ARIPO特許 (GH, KE, LS, MW, SD, SZ, UG), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 欧州特許 (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).</p> <p>添付公開書類 国際調査報告書</p>	
<p>(54)Title: THIAZOLIDINE-2,4-DIONE DERIVATIVES</p> <p>(54)発明の名称 チアゾリジン-2,4-ジオン誘導体</p> <div><p>(I)</p></div> <p>(57) Abstract</p> <p>Novel thiazolidine-2,4-dione derivatives represented by general formula (I); salts of the derivatives; and diabetes remedies containing the same, wherein R_1 is cycloalkyl, substituted or unsubstituted phenyl, naphthyl, or a heterogeneous mono- or bicyclic group containing one or more atoms selected from among nitrogen, oxygen and sulfur; R_2 and R_3 are each independently hydrogen, lower alkyl, cycloalkyl, alkoxy, halogeno, hydroxy, (optionally protected) amino, phenyl or $-(CH_2)_n-$ (wherein n is 2 to 6); and A is an amide linkage.</p>		

(57) 要約

本発明は新規な式



〔式中、R₁は、シクロアルキル基、無置換もしくは1つ以上の置換基を有するフェニル基、ナフチル基、または少なくとも窒素、酸素、硫黄原子のうちいずれか1種を1個以上含む単環状もしくは二環状複素環を表し、R₂、R₃は一方あるいは両方とも水素、低級アルキル基、シクロアルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基（保護基で保護されても良い）、フェニル基、あるいは-(CH₂)_n-(n=2~6)を表し、Aはアミド結合を表す〕で表されるチアゾリジン-2, 4-ジオン誘導体及びその塩、及びそれらを含む糖療剤に関する。

情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出願をパンフレット第一頁にPCT加盟国を特定するために使用されるコード

AL	アルバニア	EE	エストニア	LR	リベリア	RU	ロシア連邦
AM	アルメニア	ES	スペイン	LS	レソト	RD	ロース
AN	アンゴラ	FI	フィンランド	LT	リトアニア	SE	スウェーデン
AU	オーストラリア	FR	フランス	LU	ルクセンブルグ	SG	シンガポール
AZ	アゼルバイジャン	GB	イギリス	LV	ラトヴィア	SI	スロベニア
BB	バルバドス	GG	ガイアナ	MC	モナコ	SK	スロバキア共和国
BE	ベルギー	GE	ジョージア	MD	モルドバ	SS	スウェーデン
BG	ブルガリア	GR	ギリシャ	MG	マダガスカル	SZ	スワジランド
BR	ブラジル	HN	ホンジュラス	MK	マケドニア	TD	チュニジア
BS	バハマ	HR	クロアチア	ML	マリ	TG	トーゴ
BT	ブータン	IE	アイルランド	MR	モリタニア	TJ	タジキスタン
BV	ブーヴィエ	IT	イタリア	MN	モンゴル	TM	トルクメニスタン
CA	カナダ	JP	日本	MO	モナコ	TR	トルコ
CC	ココス（キリング）	KE	ケニア	MW	マラウイ	TT	トリニダード・トバゴ
CD	コンゴ（民主的）	KZ	カザフスタン	MX	メキシコ	UA	ウクライナ
CF	中央アフリカ共和国	KG	キルギスタン	NE	ニジェール	UG	ウガンダ
CG	コンゴ（共和的）	KP	朝鮮民主主義人民共和国	NL	オランダ	US	米国
CH	スイス	KR	大韓民国	NO	ノルウェー	UZ	ウズベキスタン共和国
CI	コート・ジボワール	RU	ロシア連邦	NZ	ニュージーランド	VN	ベトナム
CK	クック	SA	サウジアラビア	PT	ポルトガル	YU	ユーゴスラビア
CL	チリ	SC	スウェーデン	RO	ルーマニア		
CM	カメルーン	SD	スーダン				
CN	中国	SE	スウェーデン				
CO	コロンビア	SG	シンガポール				
CR	コスタリカ	SI	スロベニア				
CU	キューバ	SK	スロバキア共和国				
CV	カボベルデ	SS	スウェーデン				
CY	キプロス	SZ	スワジランド				
CZ	チェコ	TD	チュニジア				
DE	ドイツ	TG	トーゴ				
DK	デンマーク	TJ	タジキスタン				

明 細 書

チアゾリジン-2, 4-ジオン誘導体

5 産業上の利用分野

本発明は、新規なチアゾリジン-2, 4-ジオン誘導体及びそれらを含む糖尿病治療薬に関する。さらに、本発明は、該誘導体製造のための中間体に関する。

従来の技術

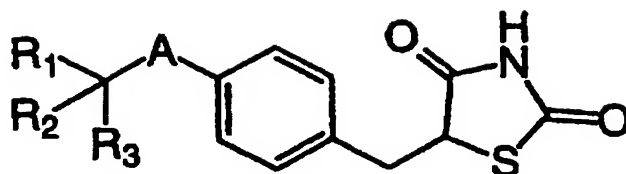
- 10 糖尿病治療薬としてはスルホニルウレア系薬剤及びビグアナイド系薬剤が用いられているが、スルホニルウレア系薬剤は、重篤な低血糖を引き起こし、ビグアナイド系薬剤は、重篤な乳酸アシドーシスを起こすことがある。そのため、これらの薬剤の使用には十分な注意が必要であり、ビグアナイド系薬剤はほとんど使用されていない。そのためこれらの欠点のない新しい糖尿病治療薬の開発が望ま
- 15 れている。

発明が解決しようとする課題

- 最近、末梢組織のインスリン抵抗性を軽減することにより、高血糖を改善する薬剤が注目を浴びている。そのような薬剤の代表的なものとしては、CS-045（三共、特開平3-251530号）、ピオグリタゾン（武田、Chem. Pharm. Bull., 39, 1440(1991)）、エングリタゾン（ファイザー、Chem. Pharm. Bull., 34, 319, (1991)）が挙げられる。そのほか、特開平3-90071号、特開平2-167225号、特開平5-92972号、特開平5-239041号、特開平6-500538号、特開平6-503353号などがある。しかし、これまでのインスリン抵抗性解除薬は、作用が弱いか、あるいは副作用があるなどいまだ満
- 25 足すべき状態ではなく、より強力に副作用のない薬剤の開発が望まれている。

課題を解決するための手段

本発明者らは種々の化合物を合成しスクリーニングを進めた結果、式（I）



5

(I)

〔式中、 R_1 は、シクロアルキル基、無置換もしくは1つ以上の置換基を有するフェニル基、ナフチル基、または少なくとも窒素、酸素、硫黄原子のうちいずれか1種を1個以上含む単環状もしくは二環状複素環を表し、 R_2 , R_3 は一方あるいは両方とも水素、低級アルキル基、シクロアルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基（保護基で保護されても良い）、フェニル基、あるいは $-(CH_2)_n-$ ($n=2\sim6$) を表し、 A はアミド結合を表す〕
 10 で表されるチアゾリジン-2, 4-ジオン誘導体が、優れた血糖低下作用と脂質低下作用を有することを見だし本発明を完成した。

本明細書中、 R_1 が表すシクロアルキル基は、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタン等が挙げられる。 R_1 が表す無置換かあるいは1つ以上の置換基を有するフェニル基としては、フェニル、2-, 3-, または4-クロロフェニル、2-, 3-, または4-フルオロフェニル、2-, 3-, または4-ブロモフェニル、2-, 3-, または4-ニトロフェニル、2-, 3-, または4-トリル、2-, 3-, または4-メトキシフェニル、2-, 3-, または4-エトキシフェニル、2-, 3-, または4-ベンジルオキシフェニル、2-, 3-, または4-ヒドロキシフェニル、2-, 3-, または4-ビフェニリル、2-, 3-, または4-ジメチルアミノフェニル、4- (p-トルエンスホニルアミド) フェニル、2, 4-ジニトロフェニル、3, 4-ジメトキシフェニル、3, 4-メチレンジオキシフェニル、4-ヒドロキシ-3-ニトロフェニル基等が挙げられる。 R_1 が表す無置換かあるいは1つ以上の置換基を有するナフチル基としては、1-ナフチル、2-ナフチル、4-メトキシ-1-ナフチル、6-メトキシ-2-ナフチル、1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-2-ナフチル基等が挙げられる。 R_1 が表す無置換かあるいは1つ以上の置換基を有する少なくとも窒素、酸素、硫黄原子のうちいずれか1種を1個以上含む単環状もしくは二環状複素環

としては、2-ピリジル、3-ピリジル、2-チエニル、3-チエニル、3-インドリル、2-メチル-3-インドリル、5-ヒドロキシ-3-インドリル、5-メトキシ-2-メチル-3-インドリル、1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-3-イソキノリル、キノリル基等が挙げられる。

- 5 本明細書中、 R_2 、 R_3 の低級アルキル基とは、直鎖あるいは分枝鎖のメチル、エチル、プロピル、ブチル、ペンチル、ヘキシル基等を表す。 R_2 、 R_3 のシクロアルキル基とは、シクロプロピル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル基等を表す。 R_2 、 R_3 のアルコキシ基とは、メトキシ、エトキシ、プロポキシ基等を表す。 R_2 、 R_3 のハロゲン原子とは、フッ素、塩素、臭素など
- 10 の原子を表す。

- 好ましい R_1 は、シクロヘキシル、フェニル、4-ニトロフェニル、3-ニトロフェニル、2-ニトロフェニル、2, 4-ジニトロフェニル、4-メトキシフェニル、3-メトキシフェニル、2-メトキシフェニル、4-トリル、3-トリル、2-トリル、4-フルオロフェニル、3-フルオロフェニル、2-フルオロ
- 15 フェニル、4-クロロフェニル、3-クロロフェニル、2-クロロフェニル、4-ヒドロキシフェニル、3-ヒドロキシフェニル、2-ヒドロキシフェニル、4-ジメチルアミノフェニル、4-ビフェニリル、1-ナフチル、2-ナフチル、2-ピリジル、3-ピリジル、2-チエニル、3-チエニル、3-インドリル、2-メチル-3-インドリル、2-メチル-5-メトキシ-3-インドリル基で
- 20 ある。

好ましい R_2 、 R_3 は一方あるいは両方が水素、フッ素、臭素、メチル、エチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、フェニル、ヒドロキシ、メトキシ基あるいは $-(CH_2)_2-$ 、 $-(CH_2)_4-$ である。

発明の実施の形態

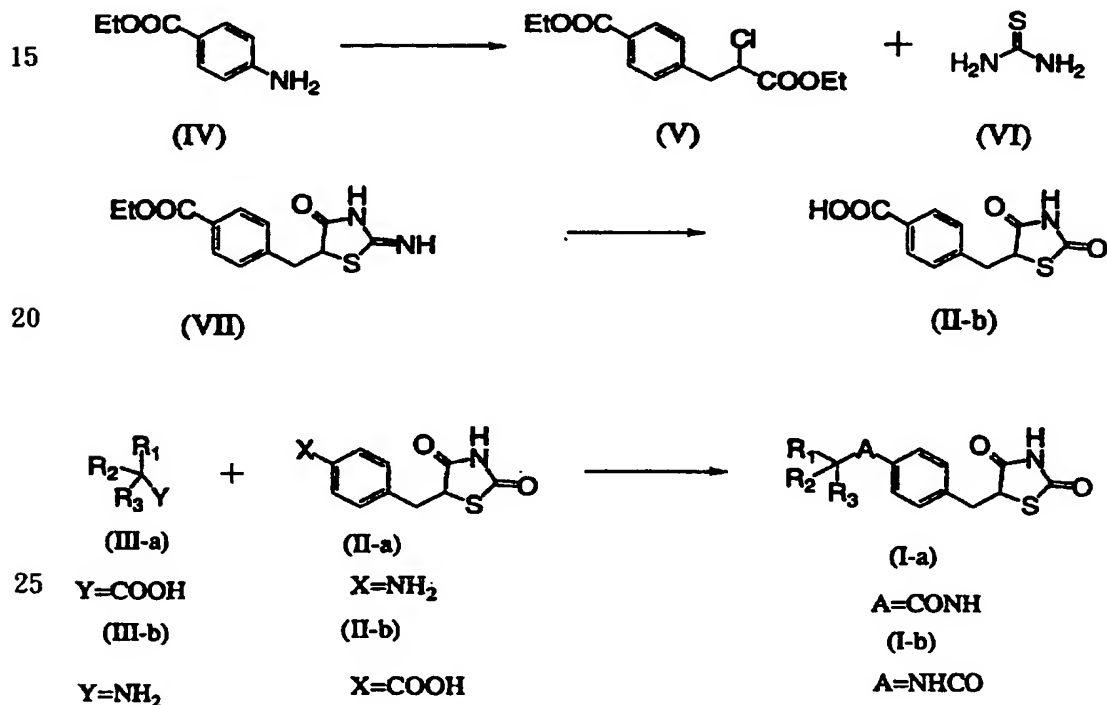
- 25 本発明は、優れた血糖低下作用及び脂質低下作用を有する新規なチアゾリジン-2, 4-ジオン誘導体を提供する。さらに、本発明は、その化合物を製造するために有用な中間体を提供する。

本発明に従えば、式(I)で表されるチアゾリジン-2, 4-ジオン誘導体はスキーム1に示すように、式(II)で表される化合物と式(III)で表される化

合物とを縮合する事により得られる ($X \neq Y$)。

化合物 (IIa、 $X=NH_2$) は公知の方法 (Chem. Pharm. Bull., 30, 3580, (1982)) で合成できる。化合物 (IIb、 $X=COOH$) はスキーム 1 に示す方法で合成できる。すなわち、アニリン誘導体 (IV) を、塩酸、臭化水素酸等のハロゲン化水素酸の存在下に、亜硝酸ナトリウムなどのジアゾ化剤でジアゾ化し、これに酸化第一銅、塩化銅などの銅触媒の存在下にアクリル酸エステルと反応させることによりエステル誘導体 (V) が得られる。この化合物 (V) をチオ尿素 (VI) と反応させて得られる化合物 (VII) を加水分解する事により化合物 (IIb、 $X=COOH$) を得ることができる。いずれの化合物も通常の精製手段、例えば再結晶法、シリカゲルなどの薄層クロマトグラフィー、カラムクロマトグラフィー、高速液体クロマトグラフィー等の手段により精製される。

スキーム 1



化合物(III)はそれ自身公知であるか、公知の方法で合成できる。化合物(II)と化合物(III)は、適当な塩基または縮合剤の存在下で反応させる。この反応は、ジオキサン、ジメチルホルムアミド、ピリジン等の溶媒中に行い、塩基としてジメチルアミノピリジン、トリエチルアミン、ピリジンなどを用い、縮合補助剤としてHOBt(1-ヒドロキシベンゾトリアゾール)、HOSU(N-ヒドロキシスクシンイミド)等を用い、縮合剤としてはDCC(ジシクロヘキシルカルボジイミド)、WSC.HCl(1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド 塩酸塩)等を用いる。反応温度は0~100℃の間であるが、通常室温で行う。反応時間は0.5から24時間である。式(I)で表される化合物の精製は通常の前製手段、例えば再結晶法、シリカゲルなどの薄層クロマトグラフィー、カラムクロマトグラフィー、高速液体クロマトグラフィー等の手段により精製される。

本発明化合物(I)は、チアゾリジン環上に酸性窒素を有しているので塩を形成する。塩の生成は公知の方法、たとえば中和、イオン交換樹脂法などで塩に変換される。塩にはナトリウム、カリウムの様なアルカリ金属の塩、カルシウム、マグネシウムの様なアルカリ土類金属及び薬学的に許容され得るアミン類が含まれる。このようなアミン類としては、メチルアミン、エチルアミン、ジメチルアミン、ジエチルアミン、トリエチルアミン、イソプロピルアミン、フェネチルアミン、ピペリジン、モノエタノールアミン、ジエタノールアミン、リジン、アルギニンなどの有機塩基が挙げられる。

また本発明化合物は、1個以上の不斉炭素原子を有するため光学異性体が存在するが、本発明はそれらの光学異性体及びラセミ体も含まれる。

実施例

以下の例は、本発明の一部を示すものであるが、本発明はこれらの例により限定されるものではない。例中の「NMR」、「MS」は各々「核磁気共鳴スペクトル」、「質量分析スペクトル(FAB-MS)」を表す。NMRはすべてジメチルスルホキシド-d₆で測定している。

実施例1 5-(4-カルボキシベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン(II-b)の合成

アミノ安息香酸エチルエステル 16.5gをアセトン-水 (165ml-55ml) の混合液に加え、ついで濃塩酸 106mlを加える。この混合液に氷冷下、亜硝酸ナトリウム 9.34g の水溶液 25ml を滴下し、30分攪拌する。ついでこの混合液にエチルアクリレート 80ml を加え、攪拌しながら 40℃前後にて酸化第一銅 1.6g を徐々に
5 加え更に 2 時間攪拌する。窒素ガスの発生が終了した後、酢酸エチルを加え 2 回抽出した。抽出液をシリカゲルクロマトグラフィーで精製すると、化合物 (V) を油状物として 17.78g (収率63%) 得た。先に得られた化合物 (V) 12.7g、チオウレア (VI) 10.2g、酢酸ナトリウム 11.0gのプロパノール溶液 (40ml) を 9 時間加熱還流する。放冷後、析出物を濾取し、冷プロパノールで洗い、乾燥す
10 ると化合物 (VII) を 9.5g得た。得られた化合物 (VII) 4.0g を 4 N塩酸 30 ml、エタノール 350mlの混合液に溶解し、8 時間加熱還流した。ついでエタノールを減圧留去した後、濃塩酸 20ml を加え、8 時間加熱還流した。放冷後、析出物を濾取し、水洗すると、目的化合物を 3.5g得た。

NMR(ppm); 3.23(1H, dd), 3.45(1H, dd), 4.97(1H, dd), 7.40(2H, d), 7.89(2H, d),
15 12.07(1H, bs), 12.90(1H, bs).

MS(M-1); 250

実施例 2 5-(4-(2-シクロヘキシルアセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g、シクロヘ
20 キシル酢酸 960mg、HOBt 1.03g、WSC.HCl 1.3gをDMF 20ml に溶解し、室温にて一昼夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると 5-(4-(2-シクロヘキシルアセトアミド)ベンジル)チ
25 アゾリジン-2, 4-ジオンを 1.7g 得た。

NMR(ppm); 0.94-1.40(5H, m), 1.71-1.90(5H, m), 2.25(2H, d), 3.14(1H, dd),
3.40(1H, dd), 4.95(1H, dd), 7.23(2H, d), 7.60(2H, d),
9.91(1H, s), 12.09(1H, bs).

MS(M+1); 347

実施例3 5-(4-(2-フェニルアセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.25g、フェニル酢酸 735mg、HOBt 0.83g、WSC. HCl 1.04g をDMF 20ml に溶解し、室温にて一
5 昼夜攪拌した。反応液に酢酸エチルを加え、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-フェニルアセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンを 1.32g得た。

10 NMR(ppm); 3.06(1H, dd), 3.31(1H, dd), 3.62(2H, s), 4.87(1H, dd),
7.16(2H, d), 7.26(1H, m), 7.32(4H, m), 7.53(2H, d),
10.16(1H, s), 12.00(1H, bs)

MS(M+1); 341

実施例4 5-(4-(2-(2-ニトロフェニル)アセトアミド)ベンジル)

15 チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオン 2.0g、2-ニトロフェニル酢酸 1.8g、DCC 2.06g を塩化メチレン 50ml に懸濁し、室温にて5時間攪拌した。析出物を濾去し、濾液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを
20 留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(2-ニトロフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンを 1.2g 得た。

NMR(ppm); 3.15(1H, dd), 3.41(1H, dd), 4.20(2H, s), 4.96(2H, dd),
7.22(2H, d), 7.53(2H, d), 7.61-7.68(2H, m), 7.80(1H, dt),
25 8.14(1H, dd), 10.3(1H, s), 12.09(1H, bs)

MS(M+1); 386

実施例5 5-(4-(2-(3-ニトロフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g、3-ニト

- ロフェニル酢酸 1.5g、DCC 1.54g を塩化メチレン 40ml に懸濁し、室温にて一昼夜攪拌した。析出物を濾去し、濾液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると 5-(4-(2-(3-ニトロフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを 2.25g 得た。

NMR(ppm); 3.15(1H, dd), 3.40(1H, dd), 3.92(2H, s), 4.96(1H, dd),
7.25(2H, d), 7.62(2H, d), 7.72(1H, t), 7.86(1H, d),
8.22(1H, dd), 8.32(1H, d), 10.34(1H, s), 12.09(1H, bs)

10 MS(M+1); 386

実施例 6 5-(4-(2-(4-ニトロフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンの合成

- 5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン 1.0g、4-ニトロフェニル酢酸 820mg、DCC 935mg を塩化メチレン 40ml に懸濁し、室温にて一昼夜攪拌した。析出物を濾去し、濾液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると 5-(4-(2-(4-ニトロフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを 1.35g 得た。

- 20 NMR(ppm); 3.15(1H, dd), 3.40(1H, dd), 3.90(2H, s), 4.96(1H, dd),
7.26(2H, d), 7.61(2H, d), 7.69(2H, d), 8.28(2H, d),
10.34(1H, s), 12.08(1H, bs)

MS(M+1); 386

- 実施例 7 5-(4-(2-(2,4-ジニトロフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン 1.5g、2,4-ジニトロフェニル酢酸 1.53g、HOBT 1.03g、WSC.HCl 1.3g を DMF 20ml に溶解し、室温にて一昼夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチル

を留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると 5-(4-(2-(2,4-ジニトロフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを 1.78g 得た。

NMR(ppm); 3.07(1H, dd), 3.33(1H, dd), 4.28(2H, s), 4.87(1H, dd),

5 7.18(2H, d), 7.48(2H, d), 7.89(1H, d), 8.54(1H, dd), 8.78(1H, d)
10.32(1H, s), 12.01(1H, bs)

MS(M+1); 431

実施例 8 5-(4-(2-(2-メトキシフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンの合成

10 5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン 1.2g、2-メトキシフェニル酢酸 897mg、HOBt 0.83g、WSC.HCl 1.04g を DMF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この
15 粉末を濾取し乾燥すると 5-(4-(2-(2-メトキシフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを 0.96g 得た。

NMR(ppm); 3.06(1H, dd), 3.32(1H, dd), 3.61(2H, s), 3.76(3H, s), 4.87(1H, dd),
6.87-6.98(2H, m), 7.14-7.26(2H, m), 7.53(2H, d), 10.02(1H, s),
12.01(1H, bs)

20 MS(M+1); 371

実施例 9 5-(4-(2-(3-メトキシフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン 1.5g、3-メトキシフェニル酢酸 1.12g、HOBt 1.03g、WSC.HCl 1.3g を DMF 20ml に溶解し、
25 室温にて一昼夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると 5-(4-(2-(3-メトキシフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを 1.8g 得た。

NMR(ppm); 3.14(1H, dd), 3.40(1H, dd), 3.67(2H, s), 3.83(3H, s),
6.89(1H, dd), 6.92-7.00(2H, m), 7.23-7.62(2H, m), 7.60(2H, d),
10.21(1H, s), 12.08(1H, bs)

MS(M+1); 371

5 実施例 10 5-(4-(2-(4-メトキシフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン 1.2g、4-メトキシフェニル酢酸 0.9g、HOBt 0.83g、WSC.HCl 1.04g を DMF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると 5-(4-(2-(4-メトキシフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを 1.64g 得た。

15 NMR(ppm); 3.06(1H, dd), 3.31(1H, dd), 3.54(2H, s), 3.72(3H, s), 4.87(1H, dd),
6.88(2H, d), 7.16(2H, d), 7.24(2H, d), 7.52(2H, d),
10.08(1H, s), 12.00(1H, bs)

MS(M+1); 371

実施例 11 5-(4-(2-(2-トリル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンの合成

20 5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン 1.2g、2-トリル酢酸 0.81g、HOBt 0.83g、WSC.HCl 1.04g を DMF 20ml に溶解し、室温にて一昼夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると 5-(4-(2-(2-トリル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを 1.5g 得た。

25 NMR(ppm); 2.29(3H, s), 3.05(1H, dd), 3.32(1H, dd), 3.67(2H, s), 4.85(1H, dd),
7.12-7.25(6H, m), 7.53(1H, d), 10.14(1H, s), 12.05(1H, bs)

MS(M+1); 355

実施例 1 2 5 - (4 - (2 - (3 - トリル) アセトアミド) ベンジル) チアゾ
リジン - 2 , 4 - ジオンの合成

5 - (4 - アミノベンジル) チアゾリジン - 2 , 4 - ジオン 1.5g 、 3 - トリ
ル酢酸 0.81g、HOBt 0.83g、WSC.HCl 1.04g を DMF 10ml に溶解し、室温にて
5 一昼夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5 % クエン酸水溶液、飽和
炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残
さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾
取し乾燥すると 5 - (4 - (2 - (3 - トリル) アセトアミド) ベンジル) チア
ゾリジン - 2 , 4 - ジオンを 1.37g 得た。

10 NMR(ppm); 2.29(3H, s), 3.06(1H, dd), 3.31(1H, dd), 3.57(2H, s), 4.87(1H, dd),
7.04-7.23(6H, m), 7.53(2H, d), 10.13(1H, s), 12.01(1H, bs)

MS(M+1); 355

実施例 1 3 5 - (4 - (2 - (4 - トリル) アセトアミド) ベンジル) チアゾ
リジン - 2 , 4 - ジオンの合成

15 5 - (4 - アミノベンジル) チアゾリジン - 2 , 4 - ジオン 1.2g 、 4 - トリ
ル酢酸 0.81g、HOBt 0.83g、WSC.HCl 1.04g を DMF 10ml に溶解し、室温にて一
昼夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5 % クエン酸水溶液、飽和炭
酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さ
をメタノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末
20 を濾取し乾燥すると 5 - (4 - (2 - (4 - トリル) アセトアミド) ベンジル)
チアゾリジン - 2 , 4 - ジオンを 1.46g 得た。

NMR(ppm); 2.27(3H, s), 3.06(1H, dd), 3.32(1H, dd), 3.56(2H, s), 4.86(1H, dd),
7.10-7.22(6H, m), 7.52(2H, d), 10.11(1H, s), 12.00(1H, bs)

MS(M+1); 355

25 実施例 1 4 5 - (4 - (2 - (2 - フルオロフェニル) アセトアミド) ベンジ
ル) チアゾリジン - 2 , 4 - ジオンの合成

5 - (4 - アミノベンジル) チアゾリジン - 2 , 4 - ジオン 1.2g 、 2 - フル
オロフェニル酢酸 832mg、HOBt 0.83g、WSC.HCl 1.04g を DMF 10ml に溶解し、
室温にて一昼夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5 % クエン酸水溶

液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると 5-(4-(2-(2-フルオロフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンを 1.55g 得た。

- 5 NMR(ppm); 3.07(1H, dd), 3.32(1H, dd), 3.71(2H, s), 4.87(1H, dd),
7.13-7.20(4H, m), 7.27-7.41(2H, m), 7.53(2H, d),
10.19(1H, s), 12.00(1H, bs)

MS(M+1); 359

- 実施例 15 5-(4-(2-(3-フルオロフェニル)アセトアミド)ベンジ
10 ル)チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

- 5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g、3-フル
オロフェニル酢酸 832mg、HOBt 0.83g、WSC.HCl 1.04g を DMF 10ml に溶解し、
室温にて一昼夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶
液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留
15 去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この
粉末を濾取し乾燥すると 5-(4-(2-(3-フルオロフェニル)アセトアミ
ド)ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンを 1.51g 得た。

- NMR(ppm); 3.06(1H, dd), 3.31(1H, dd), 3.62(2H, s), 4.87(1H, dd),
7.11-7.18(4H, m), 7.33-7.38(2H, m), 7.52(2H, d), 10.15(1H, s),
20 12.00(1H, bs)

MS(M+1); 359

- 実施例 16 5-(4-(2-(4-フルオロフェニル)アセトアミド)ベンジ
ル)チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

- 5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g、4-フル
25 オロフェニル酢酸 832mg、HOBt 0.83g、WSC.HCl 1.04g を DMF 10ml に溶解し、
室温にて一昼夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶
液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留
去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この
粉末を濾取し乾燥すると 5-(4-(2-(4-フルオロフェニル)アセトアミ

ド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを 1.54g得た。

NMR(ppm); 3.07(1H, dd), 3.32(1H, dd), 3.67(2H, s), 4.87(1H, dd),

7.04-7.18(4H, m), 7.33-7.41(2H, m), 7.52(2H, d), 10.17(1H, s),

12.01(1H, bs)

5 MS(M+1); 359

実施例 17 5-(4-(2-(2-クロロフェニル)アセトアミド)ベンジル)
チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g、2-クロ
ロフェニル酢酸 921mg、HOBt 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF 10ml に溶解し、

10 室温にて一昼夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶
液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留
去し、残さをメタノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。
この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(2-クロロフェニル)アセトア
ミド)ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンを 1.58g得た。

15 NMR(ppm); 3.07(1H, dd), 3.33(1H, dd), 3.82(2H, s), 4.88(1H, dd),

7.17(2H, d), 7.29-7.32(2H, m), 7.40-7.46(2H, m), 7.54(2H, d),

10.21(1H, s), 12.01(1H, bs)

MS(M+1); 375

実施例 18 5-(4-(2-(3-クロロフェニル)アセトアミド)ベンジル)

20 チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g、3-クロ
ロフェニル酢酸 921mg、HOBt 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF 10ml に溶解し、

25 室温にて一昼夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶
液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留
去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この
粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(3-クロロフェニル)アセトアミド)
ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンを 1.3g得た。

NMR(ppm); 3.06(1H, dd), 3.32(1H, dd), 3.66(2H, s), 4.87(1H, dd),

7.17(2H, d), 7.27-7.40(4H, m), 7.52(1H, d), 10.18(1H, s),

12.01(1H, bs)

MS(M+1);375

実施例 19 5-(4-(2-(4-クロロフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンの合成

- 5 5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン 1.2g、4-クロロフェニル酢酸 921mg、HOBt 0.83g、WSC.HCl 1.04g を DMF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この
- 10 粉末を濾取し乾燥すると 5-(4-(2-(4-クロロフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを 1.6g 得た。

NMR(ppm);3.07(1H, dd), 3.32(1H, dd), 3.64(2H, s), 4.87(1H, dd),

7.17(2H, d), 7.33-7.38(2H, m), 7.52(2H, d), 10.18(1H, s),

12.01(1H, bs)

15 MS(M+1);375

実施例 20 5-(4-(2-(2-ヒドロキシフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンの合成

- 5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン 1.2g、2-ヒドロキシフェニル酢酸 1.64g、HOBt 1.66g、WSC.HCl 2.08g を DMF 15ml に溶解し、室温にて一昼夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると 5-(4-(2-(2-ヒドロキシフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを 490mg 得た。

25 NMR(ppm);3.06(1H, dd), 3.32(1H, dd), 3.58(2H, s), 4.87(1H, dd),

6.17-6.80(2H, m), 7.03-7.17(4H, m), 7.54(2H, d), 9.48(1H, s),

10.05(1H, s), 12.01(1H, bs)

MS(M+1);357

実施例 21 5-(4-(2-(3-ヒドロキシフェニル)アセトアミド)ベン

ジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5- (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g、3-ヒドロキシフェニル酢酸 822mg、HOBt 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5- (4- (2- (3-ヒドロキシフェニル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを1.41g得た。

NMR(ppm); 3.08(1H, dd), 3.31(1H, dd), 3.52(2H, s), 4.87(1H, dd),

10 6.62-6.66(1H, m), 6.74-6.76(2H, m), 7.08-7.18(3H, m),

7.52(1H, d), 10.06(1H, s), 12.00(1H, bs)

MS(M+1); 357

実施例22 5- (4- (2- (4-ヒドロキシフェニル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

15 5- (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g、4-ヒドロキシフェニル酢酸 822mg、HOBt 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム: エタノール=15:1) で精製すると、5- (4- (2- (4-ヒドロキシフェニル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを粉末として1.49g得た。

NMR(ppm); 3.05(1H, dd), 3.31(1H, dd), 3.47(2H, s), 4.86(1H, dd), 6.70(2H, d),

7.10-7.17(4H, m), 7.52(2H, d), 9.24(1H, s), 10.05(1H, s),

25 12.00(1H, bs)

MS(M+1); 357

実施例23 5- (4- (2- (4-ビフェニリル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5- (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 222mg、ビフェニ

リル酢酸 212mg、HOBt 153mg、WSC.HCl 192mg をDMF 5mlに溶解し、室温にて 6 時間攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると 5-(4-(2-(4-ビフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを 322mg 得た。

NMR(ppm); 3.06(1H, dd), 3.31(1H, dd), 3.68(2H, s), 4.86(1H, dd),

7.17(2H, d), 7.32-7.67(11H, m), 10.19(1H, s), 12.00(1H, bs)

MS(M+1); 417

10 実施例 24 5-(4-(2-(4-ジメチルアミノフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン 1.2g、4-ジメチルアミノフェニル酢酸 968mg、HOBt 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:エタノール=20:1)で精製すると 5-(4-(2-(4-ジメチルアミノフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンを粉末として 1.22g 得た。

20 NMR(ppm); 2.85(6H, s), 3.05(1H, dd), 3.31(1H, dd), 3.46(2H, s), 4.86(1H, dd),

6.68(2H, d), 7.12-7.16(4H, m), 7.52(2H, d), 10.03(1H, s),

12.00(1H, bs)

MS(M+1); 384

25 実施例 25 5-(4-(2-(1-ナフチル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2,4-ジオン 1.5g、1-ナフチル酢酸 1.39g、HOBt 1.03g、WSC.HCl 1.3g をDMF 15ml に溶解し、室温にて一昼夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残

さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(1-ナフチル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンを1.88g得た。

NMR(ppm); 3.15(1H, dd), 3.37-3.48(1H, m), 4.23(2H, s), 4.96(1H, dd),

5 7.26(2H, d), 7.53-7.67(6H, m), 7.91-8.04(2H, m), 8.21(1H, d),
10.40(1H, s), 12.07(1H, bs)

MS(M+1); 391

実施例26 5-(4-(2-(2-ナフチル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

10 5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g、2-ナフチル酢酸 1.39g、HOBT 1.03g、WSC.HCl 1.3gをDMF 15mlに溶解し、室温にて一昼夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾
15 取し乾燥すると5-(4-(2-(2-ナフチル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンを1.98g得た。

NMR(ppm); 3.14(1H, dd), 3.40(1H, dd), 3.90(2H, s), 4.95(1H, dd), 7.55(2H, d),
7.52-7.86(5H, m), 7.91-7.99(4H, m), 10.32(1H, s), 12.09(1H, bs)

MS(M+1); 391

20 実施例27 5-(4-(2-(2-ピリジル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g、2-ピリジル酢酸塩酸塩 1.17g、トリエチルアミン 0.94ml、HOBT 1.03g、WSC.HCl 1.3gをDMF 15mlに溶解し、室温にて一昼夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-(2-ピリジル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンを1.26g得た。

NMR(ppm); 3.05(1H, dd), 3.33-3.41(1H, m), 3.82(2H, s), 4.86(1H, dd),

7. 16(2H, d), 7. 23-7. 39(2H, m), 7. 53(2H, d), 7. 71-7. 77(2H, m),

8. 47-8. 50(2H, m), 10. 21(1H, s), 11. 78(1H, bs)

MS(M+1);342

実施例 2 8 5 - (4 - (2 - (3 - ピリジル) アセトアミド) ベンジル) チア

5 ソリジン-2, 4-ジオンの合成

5 - (4 - アミノベンジル) チアソリジン-2, 4-ジオン 1.5g、3-ピリ
ジル酢酸塩酸塩 1.17g、トリエチルアミン 0.94ml、HOBT 1.03g、WSC. HCl 1.3g
をDMF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加
え、水、炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留
10 去し、残さをメタノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。
この粉末を濾取し乾燥すると5 - (4 - (2 - (3 - ピリジル) アセトアミド)
ベンジル) チアソリジン-2, 4-ジオンを 488mg得た。

NMR(ppm);3. 06(1H, dd), 3. 20-3. 30(1H, m), 3. 69(2H, s), 4. 87(1H, dd),

7. 17(2H, d), 7. 35(1H, dd), 7. 52(2H, d), 7. 73(1H, d),

15 8. 45-8. 52(2H, m), 10. 23(1H, s), 11. 94(1H, bs)

MS(M+1);342

実施例 2 9 5 - (4 - (2 - (2 - チエニル) アセトアミド) ベンジル) チア
ソリジン-2, 4-ジオンの合成

5 - (4 - アミノベンジル) チアソリジン-2, 4-ジオン 1.5g、2-チエ
20 ニル酢酸 960mg、HOBT 1.03g、WSC. HCl 1.3gをDMFに溶解し、室温にて一昼夜
攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水
素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメ
タノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾
取し乾燥すると5 - (4 - (2 - (2 - チエニル) アセトアミド) ベンジル) チ
25 アソリジン-2, 4-ジオンを 1.7g 得た。

NMR(ppm);3. 07(1H, dd), 3. 29-3. 32(1H, m), 3. 35(2H, s), 4. 87(1H, dd),

6. 97(2H, t), 7. 18(2H, d), 7. 38(1H, dd), 7. 52(2H, d), 10. 19(1H, s),

12. 01(1H, bs)

MS(M+1);347

実施例30 5-(4-(2-(3-チエニル)アセトアミド)ベンジル)チア
ゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g、3-チエ
ニル酢酸 768mg、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF 10ml に溶解し、室温に
5 て一昼夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽
和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、
残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を
濾取し乾燥すると5-(4-(2-(3-チエニル)アセトアミド)ベンジル)
チアゾリジン-2, 4-ジオンを 1.49g得た。

10 NMR(ppm); 3.06(1H, dd), 3.32(1H, dd), 3.64(2H, s), 4.87(1H, dd),
7.08(1H, dd), 7.15-7.18(2H, m), 7.31(1H, d), 7.46-7.54(3H, m),
10.11(1H, s), 12.00(1H, bs)

MS(M+1); 347

実施例31 5-(4-(2-(3-インドリル)アセトアミド)ベンジル)チ
15 アゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g、3-イン
ドリル酢酸 1.18g、HOBT 1.03g、WSC.HCl 1.3gをDMFに溶解し、室温にて一昼
夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸
水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さを
20 メタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し
乾燥すると5-(4-(2-(3-インドリル)アセトアミド)ベンジル)チア
ゾリジン-2, 4-ジオンを 2.08g得た。

NMR(ppm); 3.05(1H, dd), 3.31(1H, dd), 3.70(2H, s), 4.86(1H, dd), 6.98(1H, s),
7.07(1H, t), 7.15(2H, d), 7.25(1H, d), 7.35(1H, d), 7.53(2H, d),
25 7.60(2H, d), 10.07(1H, s), 10.90(1H, bs), 11.99(1H, bs)

MS(M+1); 380

実施例32 5-(4-(2-(2-メチル-3-インドリル)アセトアミド)
ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g、2-メチ

ルー 3-インドリル酢酸 1.02g、HOBt 0.83g、WSC.HCl 1.04g を DMF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると 5-(4-(2-(2-メチルー 3-インドリル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンを 1.74g 得た。

NMR(ppm); 2.38(3H, s), 3.05(1H, dd), 3.31(1H, dd), 3.66(2H, s), 4.86(1H, dd), 6.89-7.00(2H, m), 7.15(2H, d), 7.23(1H, d), 7.49-7.54(3H, m), 10.04(1H, s), 10.81(1H, bs), 12.01(1H, bs)

10 MS(M+1); 394

実施例 33 5-(4-(2-(5-メトキシ-2-メチルー 3-インドリル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g、5-メトキシ-2-メチルー 3-インドリル酢酸 1.18g、HOBt 0.83g、WSC.HCl 1.04g を DMF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム-エタノール: 30:1)で精製すると、5-(4-(2-(5-メトキシ-2-メチルー 3-インドリル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンを粉末として 1.46g 得た。

NMR(ppm); 2.36(3H, s), 3.05(1H, dd), 3.01(1H, dd), 3.62(2H, s), 3.71(3H, s), 4.86(1H, dd), 6.62(1H, dd), 7.08(1H, d), 7.15(2H, d), 7.53(2H, d), 10.04(1H, s), 10.64(1H, s), 12.01(1H, bs)

MS(M+1); 424

25 実施例 34 5-(4-(2-メチルー 2-(R)-フェニルアセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.48g、2-(R)-フェニルプロピオン酸 1.0g、HOBt 1.02g、WSC.HCl 1.28g を DMF 15ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン

酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さを酢酸エチルに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると 5-(4-(2-メチル-2-(R)-フェニルアセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンを 1.76g 得た。

5 NMR(ppm): 1.41(3H, d), 3.05(1H, dd), 3.31(1H, dd), 3.82(1H, q), 4.86(1H, dd),
7.15(2H, dd), 7.19-7.41(5H, m), 7.53(2H, d), 10.03(1H, s),
11.99(1H, bs)

MS(M+1): 355

実施例 35 5-(4-(2-メチル-2-(S)-フェニルアセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.48g、2-(S)-フェニルプロピオン酸 1.0g、HOBT 1.02g、WSC.HCl 1.28g を DMF 15ml に溶解し、室温にて一昼夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さを酢酸エチルに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると 5-(4-(2-メチル-2-(S)-フェニルアセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンを 1.68g 得た。

15 NMR(ppm): 1.41(3H, d), 3.05(1H, dd), 3.31(1H, dd), 3.81(1H, q), 4.86(1H, dd),
7.18(2H, d), 7.20-7.41(7H, m), 7.53(2H, d), 10.04(1H, s),
20 11.99(1H, bs)

MS(M+1): 355

実施例 36 5-(4-(2-エチル-2-フェニルアセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g、2-フェニル酪酸 1.2g、HOBT 1.03g、WSC.HCl 1.3g を DMF 20ml に溶解し、室温にて一昼夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると 5-(4-(2-エチル-2-フェニルアセトアミド)ベンジル)

チアゾリジン-2, 4-ジオンを 2.12g 得た。

NMR(ppm); 0.94(3H, t), 1.70-1.85(1H, m), 2.02-2.21(1H, m), 3.13(1H, dd),
3.39(1H, dd), 3.63(1H, dd), 4.94(1H, dd), 7.22(2H, d),
7.28-7.49(5H, m), 7.61(2H, d), 10.16(1H, s), 12.09(1H, bs)

5 MS(M+1); 369

実施例 3 7 5-(4-(2-シクロペンチル-2-フェニルアセトアミド)ベン
ンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g、2-シク
ロペンチル-2-フェニル酢酸 1.4g、HOBT 1.03g、WSC.HCl 1.3g を DMF 15
10 ml に溶解し、室温にて一昼夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5 %
クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢
酸エチルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢
酸エチル=1:1)で精製すると、5-(4-(2-シクロペンチル-2-フェ
ニルアセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンを粉末して 1.46g
15 得た。

NMR(ppm); 0.85-1.90(8H, m), 2.48-2.70(1H, m), 3.04(1H, dd), 3.26-3.39(3H, m),
4.85(1H, dd), 7.11-7.53(9H, m), 10.05(1H, s), 11.99(1H, bs)

MS(M+1); 409

実施例 3 8 5-(4-(2-シクロヘキシル-2-フェニルアセトアミド)ベ
20 ンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオン 0.75g、2-シク
ロヘキシル-2-フェニル酢酸 833mg、HOBT 620mg、WSC.HCl 776mg を DMF 1
0ml に溶解し、室温にて一昼夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5
%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。
25 酢酸エチルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホル
ム:エタノール=20:1)で精製すると、5-(4-(2-シクロヘキシル-
2-フェニルアセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンを粉末と
して 1.11g 得た。

NMR(ppm); 0.74(1H, m), 1.03-1.20(5H, m), 1.58-1.81(4H, m), 2.03(1H, m),

3. 04(1H, dd), 3. 27-3. 33(2H, m), 4. 85(1H, dd), 7. 14(2H, d),
7. 20-7. 40(4H, m), 7. 51(2H, d), 10. 07(1H, s), 12. 00(1H, bs)

MS(M+1);423

実施例 3 9 5 - (4 - (2 , 2 - ジフェニルアセトアミド) ベンジル) チアゾ

5 リジン-2, 4-ジオンの合成

5 - (4 - アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g、ジフェニル酢酸 1.15g、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF 10ml に溶解し、室温にて一昼夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残
10 さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5 - (4 - (2 , 2 - ジフェニルアセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを1.94g 得た。

NMR(ppm);3. 07(1H, dd), 3. 32(1H, dd), 4. 87(1H, dd), 5. 16(1H, s), 7. 17(2H, d),
7. 21-7. 38(10H, m), 7. 55(2H, d), 10. 40(1H, s), 12. 01(1H, bs)

15 MS(M+1);417

実施例 4 0 5 - (4 - (2 - メトキシ-2 - フェニルアセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5 - (4 - アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g、2-メトキシ-2-フェニル酢酸 897mg、HOBT 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF 10ml に
20 溶解し、室温にて一昼夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5 - (4 - (2 - メトキシ-2 - フェニルアセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを 1.82g得た。

25 NMR(ppm);3. 06(1H, dd), 3. 32(1H, dd), 3. 36(3H, s), 4. 82(1H, dd), 4. 88(1H, dd),
7. 16(2H, d), 7. 32-7. 36(3H, m), 7. 38-7. 50(2H, m), 7. 61(2H, d),
10. 03(1H, s), 12. 02(1H, bs)

MS(M+1);371

実施例 4 1 5 - (4 - (2 , 2 - ジエチル-2 - フェニルアセトアミド) ベン

ジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

- 5- (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g、2-エチル-2-フェニル酪酸 1.04g、HOBt 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF 10ml に溶解し、60℃にて一昼夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン: 酢酸エチル=1:1) で精製すると5- (4- (2, 2-ジエチル-2-フェニルアセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを粉末として0.66g得た。

NMR(ppm); 0.66(6H, t), 1.94-2.16(4H, m), 3.04(1H, dd), 3.30(1H, dd),
10 4.86(1H, dd), 7.12(2H, d), 7.20-7.38(5H, m), 7.48(2H, d),
8.97(1H, s), 12.00(1H, bs)

MS(M+1); 397

実施例42 5- (4- (2, 2, 2-トリフェニルアセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

- 15 5- (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g、トリフェニル酢酸 1.56g、HOBt 0.83g、WSC.HCl 1.04g をDMF 10ml に溶解し、60℃にて、二昼夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン: 酢酸エチル=1:1)
20 で精製すると5- (4- (2, 2, 2-トリフェニルアセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンを粉末として377mg得た。

NMR(ppm); 3.05(1H, dd), 3.30(1H, dd), 4.87(1H, dd), 7.14(2H, d),
7.22-7.36(15H, m), 7.46(2H, d), 9.03(1H, s), 12.01(1H, bs)

MS(M+1); 493

- 25 実施例43 5- (4- (2-メチル-2- (2-ニトロフェニル) アセトアミド) ベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5- (4-アミノベンジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン 3.03g、2- (2-ニトロフェニル) プロピオン酸 2.66g、HOBt 2.1g、WSC.HCl 2.62g をDMF 30ml に溶解し、室温にて一昼夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、

5 %クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、水に滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-メチル-2-(2-ニトロフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンを3.857g得た。

NMR(ppm); 1.57(3H, d), 3.10(1H, dd), 3.36(1H, dd), 4.30(1H, q), 4.90(1H, dd),
7.20(2H, d), 7.53(2H, d), 7.55-7.60(1H, m), 7.70-7.80(2H, m)
8.00(1H, d), 10.15(1H, s), 12.01(1H, bs)

MS(M+1); 400

10 実施例4 5-(4-(2-メチル-2-(4-ニトロフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g、2-(4-ニトロフェニル)プロピオン酸 1.3g、HOBt 1.03g、WSC.HCl 1.3gをDMF 10mlに溶解し、室温にて一昼夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5 %クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを留去し、残さをメタノールに溶解し、ヘキサンに滴下すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると5-(4-(2-メチル-2-(4-ニトロフェニル)アセトアミド)ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンを2.21g得た。

20 NMR(ppm); 1.46(3H, d), 3.07(1H, dd), 3.35(1H, dd), 4.00(1H, q), 4.86(1H, dd),
7.16(2H, d), 7.51(2H, d), 7.66(2H, d), 8.21(2H, d), 10.18(1H, s),
11.99(1H, bs)

MS(M+1); 400

25 実施例4 5-(4-(1-フェニル-1-シクロプロパンカルボニルアミノ)ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-アミノベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.2g、1-フェニル-1-シクロプロパンカルボン酸 876mg、HOBt 0.83g、WSC.HCl 1.04gをDMF 10mlに溶解し、室温にて一昼夜攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5 %クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄

した。酢酸エチルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー（クロロホルム：エタノール＝10：1）で精製すると5-（4-（1-フェニル-1-シクロペンタンカルボニルアミノ）ベンジル）チアゾリジン-2, 4-ジオンを粉末として1.35g得た。

- 5 NMR(ppm); 1.08-1.12(2H, m), 1.41-1.45(2H, m), 3.05(1H, dd), 3.30(1H, dd),
 4.86(1H, dd), 7.12(2H, d), 7.24-7.48(7H, m), 9.00(1H, s),
 11.99(1H, bs)

MS(M+1); 367

- 実施例46 5-（4-（1-フェニル-1-シクロペンタンカルボニルアミノ）
10 ベンジル）チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-（4-アミノベンジル）チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.5g、1-フェニル-1-シクロペンタンカルボン酸 960mg、HOBt 1.03g、WSC.HCl 1.3gをDMF 20mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。

- 15 酢酸エチルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー（ヘキサン：
 酢酸エチル＝1：1）で精製すると5-（4-（1-フェニル-1-シクロペン
 タンカルボニルアミノ）ベンジル）チアゾリジン-2, 4-ジオンを粉末として
 1.51g得た。

- 20 NMR(ppm); 1.72-2.10(5H, m), 2.70-2.80(2H, m), 3.12(1H, dd), 3.38(1H, dd),
 4.94(1H, dd), 7.18-7.72(9H, m), 9.24(1H, s), 12.08(1H, bs)

MS(M+1); 395

- 実施例47 5-（4-ベンジルアミノカルボニルベンジル）チアゾリジン-2,
4-ジオンの合成

- 5-（4-カルボキシベンジル）チアゾリジン-2, 4-ジオン 330mg、ベン
25 ジルアミン塩酸塩 363mg、トリエチルアミン 0.3ml、HOBt 323mg、WSC.HCl 404
 mgをDMF 5mlに溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応混合物に酢酸エチルを
 加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水に
 て洗浄した。酢酸エチルを減圧留去し、エーテル-ヘキサンより粉末化すると、
 5-（4-ベンジルアミノカルボニルベンジル）チアゾリジン-2, 4-ジオン

を粉末として 670mg得た。

NMR(ppm); 3.20(1H, dd), 3.43(1H, dd), 4.47(2H, d), 4.97(1H, dd),
7.20-7.36(7H, m), 7.84(2H, d), 9.02(1H, t), 12.07(1H, bs)

MS(M+1); 341

5 実施例 48 5-(4-(4-ニトロベンジルアミノカルボニル)ベンジル)チ
アゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-カルボキシベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオン 251mg、4-
ニトロベンジルアミン塩酸塩 189mg、トリエチルアミン 0.14ml、HOBT 153mg、
WSC.HCl 192mg を DMF 5ml に溶解し、室温にて、6 時間攪拌した。反応混合物
10 に酢酸エチルを加え、水、5%クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、
飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを減圧留去し、エーテル-ヘキサンより粉
末化すると、5-(4-(4-ニトロベンジルアミノカルボニル)ベンジル)チ
アゾリジン-2, 4-ジオンを粉末として 315mg得た。

NMR(ppm); 3.21(1H, dd), 3.44(1H, dd), 4.59(2H, d), 4.97(1H, dd), 7.37(2H, d),
15 7.58(2H, d), 7.85(2H, d), 8.20(2H, d), 9.17(1H, t), 12.06(1H, bs)

MS(M+1); 386

実施例 49 5-(4-(2-ニトロベンジルアミノカルボニル)ベンジル)チ
アゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5-(4-カルボキシベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオン 251mg、2-
20 ニトロベンジルアミン 152mg、HOBT 153mg、WSC.HCl 191mg を DMF 5ml に溶解
し、室温にて一昼夜攪拌した。反応混合物に酢酸エチルを加え、水、5%クエン
酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチ
ルを減圧留去し、エーテル-ヘキサンより粉末化すると、5-(4-(2-ニト
ロベンジルアミノカルボニル)ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンを粉末
25 として 235mg得た。

NMR(ppm); 3.22(1H, dd), 3.45(1H, dd), 4.60(2H, d), 4.97(1H, dd),
7.36-8.04(8H, m), 9.20(1H, t), 12.06(1H, bs)

MS(M+1); 386

実施例 50 5-(4-((R)- α -メチルベンジルアミノカルボニル)ベンジ

ル) チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

5 5-(4-カルボキシベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.0g、(R)- α -メチルベンジルアミン 482mg、HOBt 610mg、WSC.HCl 766mg を DMF 10 ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応混合物に酢酸エチルを加え、水、5 % クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを減圧留去し、残さを酢酸エチルに溶解し、ヘキサン中に滴下し撹拌すると、粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると 5-(4-((R)- α -メチルベンジルアミノカルボニル)ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンを粉末として 1.25g 得た。

10 NMR(ppm): 1.47(3H, d), 3.18(1H, dd), 3.44(1H, dd), 4.96(1H, dd), 5.16(1H, q), 7.18-7.41(7H, m), 7.84(2H, dd), 8.78(1H, d), 12.06(1H, bs)

MS(M+1); 355

実施例 5 1 5-(4-((S)- α -メチルベンジルアミノカルボニル)ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンの合成

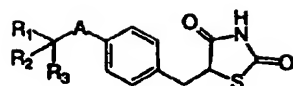
15 5-(4-カルボキシベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオン 1.0g、(S)- α -メチルベンジルアミン 482mg、HOBt 610mg、WSC.HCl 766mg を DMF 10 ml に溶解し、室温にて一昼夜撹拌した。反応混合物に酢酸エチルを加え、水、5 % クエン酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて洗浄した。酢酸エチルを減圧留去し、残さを酢酸エチルに溶解し、ヘキサンに滴下すると、
20 粉末が析出してくる。この粉末を濾取し乾燥すると 5-(4-((S)- α -メチルベンジルアミノカルボニル)ベンジル)チアゾリジン-2, 4-ジオンを粉末として 1.22g 得た。

NMR(ppm): 1.47(3H, d), 3.20(1H, dd), 3.43(1H, dd), 4.96(1H, dd), 5.16(1H, q), 7.18-7.41(7H, m), 7.84(2H, dd), 8.77(1H, d), 12.06(1H, bs)

25 MS(M+1); 355

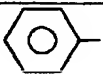
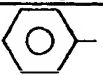
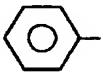
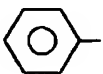
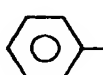
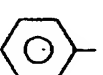
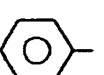
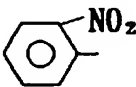
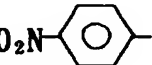
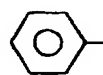
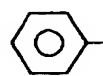

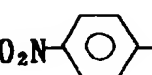
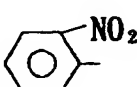
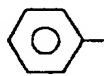
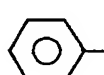
実施例 2 ~ 5 1 の化合物の化学構造式を表 1 に示した。

表 I



No.	R ₁	R ₂	R ₃	A	No.	R ₁	R ₂	R ₃	A
2		H	H	CONH	21		H	H	CONH
3		H	H	CONH	22		H	H	CONH
4		H	H	CONH	23		H	H	CONH
5		H	H	CONH	24		H	H	CONH
6		H	H	CONH	25		H	H	CONH
7		H	H	CONH	26		H	H	CONH
8		H	H	CONH	27		H	H	CONH
9		H	H	CONH	28		H	H	CONH
10		H	H	CONH	29		H	H	CONH
11		H	H	CONH	30		H	H	CONH
12		H	H	CONH	31		H	H	CONH
13		H	H	CONH	32		H	H	CONH
14		H	H	CONH	33		H	H	CONH
15		H	H	CONH	34		Me	H	CONH
16		H	H	CONH	35		H	Me	CONH
17		H	H	CONH	36		Et	H	CONH
18		H	H	CONH	37			H	CONH
19		H	H	CONH	38			H	CONH
20		H	H	CONH					

(表1のつづき)

No.	R ₁	R ₂	R ₃	A
39			H	CONH
40		MeO	H	CONH
41		Et	Et	CONH
42				CONH
43		Me	H	CONH
44		Me	H	CONH
45		-(CH ₂) ₂ -		CONH
46		-(CH ₂) ₄ -		CONH
47		H	H	NHCO
48		H	H	NHCO
49		H	H	NHCO
50		Me	H	NHCO
51		H	Me	NHCO

次に、本発明化合物の血糖低下作用試験及び脂質低下作用試験を示す。

血糖低下作用試験

ウリスティクス（バイエル三共）で尿糖が陽性であることを確認したKK-Ay マウスを1群6匹用い、本発明化合物および対照としてピオグリタゾン 100mg/kg を経口投与した。投与直前及び投与24時間後に尾静脈から採血を行い、遠心（3000rpm, 10min）して得られた血清中のグルコース量をグルコースBテストワコー（和光純薬）で測定し、血糖低下率を求めた。その結果を表2に示す。化合物番号はそれぞれ実施例の番号に相当する。

表 2

10	化合物番号	血糖低下率（％）
	13	14
	15	14
15	16	40
	18	38
	24	13
	31	13
	34	54
20	35	24
	37	29
	38	24
	45	42
	47	16
25	50	23
	51	10
	ピオグリタゾン	8

上記結果から、本発明化合物が優れた血糖低下作用を示すことが明らかになった。

脂質低下作用

- ウリスティクス（バイエル三共）で尿糖が陽性であることを確認したKK-Ay マウスに、本発明化合物を経口投与し、トリグリセリドGテストワコー（和光純薬）で血清トリグリセリドを測定した結果、本発明化合物は優れた血清中トリグリセリド低下作用を示した。

- 式（I）で表される本発明化合物またはその塩を上記の目的で用いるには、経口または非経口投与のための各種の医薬組成物の形態、例えば錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤、丸剤、懸濁剤、注射剤、坐剤等の形態で使用する事ができる。製剤化の際には、通常の製剤担体を用い常法により製造する。
- 10 経口組成物には、通常の賦形剤、滑沢剤、崩壊剤、湿潤剤等の添加剤を用いることができる。また、液剤としては、水性もしくは油性懸濁液、乳濁液、シロップ、エリキシル剤等の形態であってもよく、あるいは使用前水または他の適当な溶媒で再溶解可能な凍結乾燥物などがあげられる。これら液体製剤には、懸濁化剤、湿潤剤、香料、希釈剤あるいは乳化剤のような通常の添加剤を含有しても良い。

- 15 本発明化合物をヒトに投与する場合の投与量は、0.005mg～400mg/日、好ましくは、0.05mg～160mg/日である。しかしながら、治療の目的でヒトに投与されるときにの用量は、病気の重症度、年齢あるいは体重等により適宜調節される。

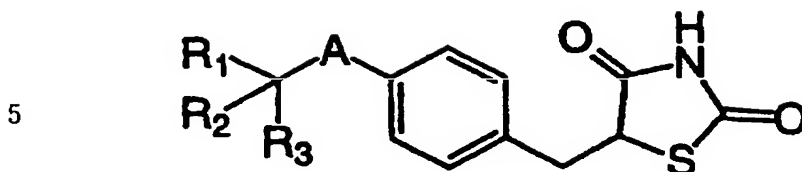
- 20 なお、急性毒性試験の結果、本発明化合物は毒性について問題はなかった。

発明の効果

- 本発明の式（I）で表される化合物は、優れた血糖低下作用及び脂質低下作用を示す。本発明により糖尿病治療薬として優れた性質を有する新規化合物を提供することができた。
- 25 また式（IIb）で示される化合物は、式（Ib）で示される化合物を製造する際の間体として重要であり、この化合物を経由することにより、（Ib）で表される本発明の化合物を容易に製造することができた。

請求の範囲

1. 式



(I)

- 〔式中、 R_1 は、シクロアルキル基、無置換もしくは1つ以上の置換基を有するフェニル基、ナフチル基、または少なくとも窒素、酸素、硫黄原子のうちいずれか1種を1個以上含む単環状もしくは二環状複素環を表し、 R_2 , R_3 は一方あるいは両方とも水素、低級アルキル基、シクロアルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基（保護基で保護されても良い）、フェニル基、あるいは $-(CH_2)_n-$ ($n=2\sim6$) を表し、 A はアミド結合を表す〕で表されるチアゾリジン-2, 4-ジオン誘導体及びその塩。
- 10 2. A が $-NHCO-$ である請求項1に記載のチアゾリジン-2, 4-ジオン誘導体及びその塩。
3. A が $-COHN-$ である請求項1に記載のチアゾリジン-2, 4-ジオン誘導体及びその塩。
4. 5- (4- (1-フェニル-1-シクロプロパンカルボニルアミノ) ペン
- 20 ジル) チアゾリジン-2, 4-ジオン及びその塩。
5. 請求項1～4のいずれか1項に記載のチアゾリジン-2, 4-ジオン誘導体、またはその塩を有効成分として含有する糖尿病治療薬。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP97/00639

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER		
Int. C1 ⁶ C07D277/34, A61K31/425		
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC		
B. FIELDS SEARCHED		
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)		
Int. C1 ⁶ C07D277/34, A61K31/425		
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched		
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)		
CAS ONLINE		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	JP, 1-299289, A (Pfizer Inc.), December 4, 1989 (04. 12. 89), Claim & WO, 8908652, A & EP, 389699, A & US, 5330998, A	1-3, 5
X	Hulin, Bernard, et al., "Novel Thiazolidine-2,4- diones as Potent Euglycemic Agents", J. Med. Chem., Vol. 35, No. 10, (1992), p. 1853-1864, particularly refer to p. 1858	1-3, 5
P,Y	JP, 8-333355, A (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd.), December 17, 1996 (17. 12. 96) (Family: none)	1 - 5
P,A	JP, 8-157462, A (Terumo Corp.), June 18, 1996 (18. 06. 96) (Family: none)	1 - 5
P,Y	WO, 96/38428, A1 (Kyorin Pharmaceutical Co., Ltd.), December 5, 1996 (05. 12. 96) (Family: none)	1 - 5
<input checked="" type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of Box C. <input type="checkbox"/> See patent family annex.		
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art "&" document member of the same patent family		
Date of the actual completion of the international search May 19, 1997 (19. 05. 97)		Date of mailing of the international search report May 27, 1997 (27. 05. 97)
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office Facsimile No.		Authorized officer Telephone No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP97/00639

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
P,A	JP, 8-143556, A (Terumo Corp.), June 4, 1996 (04. 06. 96) (Family: none)	1 - 5

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP97/00639

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))			
Int.Cl ¹ C 07 D 277/34, A 61 K 31/425			
B. 調査を行った分野			
調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))			
Int.Cl ¹ C 07 D 277/34, A 61 K 31/425			
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの			
国際調査で使用了電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)			
CAS Online			
C. 関連すると認められる文献			
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号	
X	J P, 1-299289, A (ファイザー・インコーポレーテッド), 4. 12月. 1989 (04. 12. 89), 特許請求の範囲等 & WO, 8908652, A & EP, 389699, A & US, 5330998, A	1-3, 5	
X	Hulin, Bernard, et al, "Novel Thiazolidine-2,4-diones as Potent Euglycemic Agents", J. Med. Chem., 第35巻, 第10号, (1992), p. 1853-1864 特に p. 1858参照	1-3, 5	
P, Y	J P, 8-333355, A (杏林製薬株式会社) 17. 12月. 1996 (17. 12. 96), (ファミリーなし)	1-5	
P, A	J P, 8-157462, A (テルモ株式会社) 18. 6月. 1996 (18. 06. 96), (ファミリーなし)	1-5	
<input checked="" type="checkbox"/> C欄の続きにも文献が列挙されている。 <input type="checkbox"/> パテントファミリーに関する別紙を参照。			
* 引用文献のカテゴリー			
「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの		の日の後に公表された文献	
「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの		「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの	
「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)		「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの	
「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献		「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの	
「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願		「&」同一パテントファミリー文献	
国際調査を完了した日 19. 05. 97		国際調査報告の発送日 (27.05.97)	
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号		特許庁審査官 (権限のある職員) 岡部 義恵 電話番号 03-3581-1101 内線 3454	

C (続き). 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
P, Y	WO, 96/38428, A1 (杏林製薬株式会社) 5. 12月. 1996 (05. 12. 96), (ファミリーなし)	1-5
P, A	JP, 8-143556, A (テルモ株式会社) 4. 6月. 1996 (04. 06. 96), (ファミリーなし)	1-5